DERWENT-ACC-NO: 2000-298571

DERWENT-WEEK: 200036

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Continuous manufacture of polyacetal resin,

involves contacting a

mixture containing cyclic ether and/or cyclic formal and

boron trifluoride

and/or its coordination compound, with trioxane

PATENT-ASSIGNEE: POLYPLASTICS KK[POPL]

PRIORITY-DATA: 1998JP-0259514 (September 14, 1998)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 2000086736 March 28, 2000 N/A

006 C08G 002/10

Α

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP2000086736A N/A

1998JP-0259514 September 14, 1998

INT-CL (IPC): C08G002/06; C08G002/10

ABSTRACTED-PUB-NO: JP2000086736A

BASIC-ABSTRACT: NOVELTY - Cyclic ether and/or cyclic

formal, boron trifluoride

and/or its coordination compound are mixed for 0.1-5

seconds so that linear

viscosity of interflow is more than 0.1 m/second. Then,

the mixture is mixed

with trioxane for 0.01-5 seconds so that linear viscosity

is more than 0.3

m/second. The mixture is supplied to polymerization

machine and block

polymerized to form polyacetal resin.

USE - The method is used for manufacturing polyacetal resin used for electric

and electronic machine components and motor vehicle

components.

ADVANTAGE - The manufacture of polyacetal resin with high yield is enabled.

The deposition of polymer in the feed pipe, is prevented.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

## TITLE-TERMS:

CONTINUOUS MANUFACTURE POLYACETAL RESIN CONTACT MIXTURE CONTAIN CYCLIC ETHER

CYCLIC FORMALDEHYDE BORON COORDINATE COMPOUND TRIOXANE

DERWENT-CLASS: A25 A85 A95

CPI-CODES: A05-H02; A10-D; A12-E01; A12-T04;

## ENHANCED-POLYMER-INDEXING:

Polymer Index [1.1]

018 ; G1592\*R D01 D22 F34 G4035\*R F24 ; R00917 G4035 D01 D22 D23

D31 D46 D50 D76 D83 F24 ; R00351 G1558 D01 D23 D22

D31 D42 D50 D73

D82 F47 ; R01435 G4035 D01 D22 D23 D31 D46 D50 D75 D83 F24 ; G4046

G4035 D01 D22 F24 D23 D31 D77 D76 D46 D85 F34 ; H0022 H0011 ; H0033

H0011; P0055; P0248 P0226 D01 F24; L9999 L2528 L2506; L9999

L2744 L2733 ; L9999 L2006 ; L9999 L2200 ; K9392 Polymer Index [1.2]

018; ND03; B9999 B3554\*R; Q9999 Q7330\*R; Q9999 Q9234 O9212;

Q9999 Q9289 Q9212

Polymer Index [1.3]

018 ; R01699 D00 B\* 3A F\* 7A ; D01 D61\*R B\* 3A F\* 7A ; C999 C000\*R

; C999 C306 ; C999 C328 ; C999 C022 C000

# SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C2000-090539

03/09/2003, EAST Version: 1.03.0002

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-86736 (P2000-86736A)

(43)公開日 平成12年3月28日(2000.3.28)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート\*(参考)

C 0 8 G 2/10

2/06

C 0 8 G 2/10 2/06 4J032

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

(22) 出願日

特顧平10-259514

平成10年9月14日(1998.9.14)

(71)出願人 390006323

ポリプラスチックス株式会社

大阪府大阪市中央区安土町2丁目3番13号

(72)発明者 川口 邦明

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチ

ックス株式会社内

(72)発明者 芹沢 肇

静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチ

ックス株式会社内

(74)代理人 100090491

弁理士 三浦 良和

Fターム(参考) 4J032 AA04 AA05 AA32 AA33 AA34

AA35 AA36 AC22 AC23 AC42

AC43 AD37 AD41 AD51

# (54) 【発明の名称】 ポリアセタール樹脂の連続製造方法

## (57)【要約】

【課題】 トリオキサン、環状エーテル及び触媒を使用してポリアセタール樹脂を高収率で工業的に長期間安定して連続製造する方法を見出すことをその課題とする。 【解決手段】 (A)トリオキサンと(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールとを(C)三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物を用いてカチオン塊状重合させてポリアセタール樹脂を連続的に製造するに際し、先ず(B)と(C)とを(A)と接触させる前に接触させ、その混合流の線速度が0.1m/秒以上となる条件下に混合時間0.1~5秒で混合後、得られた混合物を(A)と接触させ、その混合流の線速度が0.3m/秒以上となる条件下に混合時間0.01~5秒で混合後、得られた混合物を重合機に供給してカチオン塊状重合させる。

03/09/2003, EAST Version: 1.03.0002

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)トリオキサンと(B) 環状エーテ ル及び/又は環状ホルマールとを(C)三フッ化ホウ素 及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物を用いて塊状重合 させてポリアセタール樹脂を連続的に製造するに際し、 先ず(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールと (C) 三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化 合物とを(A)トリオキサンと接触させる前に接触さ せ、その混合流の線速度がO.1m/秒以上となる条件 下に混合時間0.1~5秒で一旦混合した後、該混合物 10 各公報記載の従来技術全てに共通する大きな問題点は、 を更に(A)トリオキサンと接触させ、その混合流の線 速度が0.3m/秒以上となる条件下に混合時間0.0 1~5秒で混合し、続いて該混合物を重合機に供給して 重合させることを特徴とするポリアセタール樹脂の連続 製造方法。

【請求項2】 (B)環状エーテル及び/又は環状ホル マールが、エチレンオキシド、1,3-ジオキソラン、 ジエチレングリコールホルマール及び1,4-ブタンジ オールホルマールからなる群から選ばれる少なくとも1 方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリアセタール樹脂 の連続製造方法に関し、詳しくは、ポリアセタール樹脂 を高い収率で、しかも工業的に長期間安定して連続製造 することのできる方法に関する。

## [0002]

【従来の技術】ポリアセタール樹脂は機械的性質、耐薬 品性、摺動性等の特性間においてバランスに優れ、且つ その加工が容易であることにより、代表的なエンジニア リングプラスチックとして、電気・電子機器部品、自動 車部品、その他の各種機器部品を中心として広く利用さ れている。近年、このような利用範囲の拡大に伴い、当 該樹脂に対する要求性能も高度化する一方、原材料とし ての樹脂の低コスト化の要求も高く、ポリアセタール樹 脂を高収率で得る製造方法の開発が求められている。特 に重合機から排出される重合生成物中の未反応モノマー の割合を低減し、ポリマーの比率を高めることは、ポリ マーの後処理操作及び未反応モノマーの回収操作の観点 からポリアセタール樹脂の製造コストダウンに大きく関 わっている。

【0003】これまでに公知の技術として、原料モノマ ーや触媒の添加方法の改良が行われている。例えば、特 公平8-30103号、特開平2-6529号、同4-65412号及び同4-65413号の各公報には、ポ リアセタール樹脂を製造するに際し、予め環状エーテル と重合触媒とを混合した混合物を重合機に連続的に供給 し、また、トリオキサンを別の配管より重合機に直接供 給し、重合機中でトリオキサンと前記混合物を接触さ

せ、混合して重合させ、ポリアセタール樹脂を製造する 方法が開示されているが、このような従来の方法を用い る場合は、ポリアセタール樹脂の重合収率の改善は不充 分であるのが現状である。また、特公平4-59329 号及び特公昭62-13368号の各公報には、トリオ キサン、環状エーテル及び触媒の全てを予め一度に混合 した後、重合機に供給する方法が開示されているが、こ の場合も同様にポリアセタール樹脂の重合収率の改善は ほとんど期待できないのが現状である。加えて、前記の 混合配管内における環状エーテルやトリオキサンの異常 な単独又は共重合による重合物の生成、付着に関する点 であり、これらの生成物は原料モノマーや重合触媒の供 給流量を不安定にし、また、供給配管を閉塞させる原因 となり、ポリアセタール樹脂を高収率で工業的に長期間 安定して連続製造することを困難にしていると言える。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明はトリ オキサン、環状エーテル及び/又は環状ホルマール、及 種である請求項1記載のポリアセタール樹脂の連続製造 20 び触媒を使用してポリアセタール樹脂を高収率で工業的 に長期間安定して連続製造する方法を見出すことをその 課題とするものであり、より具体的には、各種供給管内 に発生する異常な重合物の生成を抑え、該供給管の閉塞 の防止を図りながら、ポリアセタール樹脂を連続的に製 造する方法を提供することにある。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記課題を解 決するため鋭意研究をした結果、前記従来技術において は、各公報の記載から伺えるように、上記トリオキサ ン、環状エーテル及び重合触媒の供給時の混合方法、例 えばトリオキサンと接触させる前に環状エーテルと重合 触媒を予め混合する等の混合順序、混合操作条件等の概 念については全く意識外にあり、しかも該混合方法自体 の持つ特異点、重要性には着目されていないことを見出 すに至り、意外にも、トリオキサン、環状エーテル及び /又は環状ホルマール及び重合触媒を用いた、塊状重合 によるポリアセタール樹脂の連続製造においてはモノマ ー、コモノマー及び重合触媒の均一混合が重要であり、 このためにはこれら各成分を重合機に供給する前にその 混合条件を適切に調整して混合すること、例えばこれら 各成分のうち、特定の成分を選択的に予め混合して後に 全成分を混合する等の混合条件がポリアセタール樹脂の 収率と深い関係があるという知見を得、本発明を完成す るに至った。

【0006】即ち本発明の要旨は、以下の通りである。 第1の発明は、(A)トリオキサンと(B)環状エーテ ル及び/又は環状ホルマールとを(C)三フッ化ホウ素 及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物を用いて塊状重合 させてポリアセタール樹脂を連続的に製造するに際し、

50 先ず(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールと

(C) 三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化 合物とを(A)トリオキサンと接触させる前に接触さ せ、その混合流の線速度が0.1m/秒以上となる条件 下に混合時間0.1~5秒で一旦混合した後、該混合物 を更に(A)トリオキサンと接触させ、その混合流の線 速度が0.3m/秒以上となる条件下に混合時間0.0 1~5秒で混合し、続いて該混合物を重合機に供給して 重合させるポリアセタール樹脂の連続製造方法に関す る。第2の発明は、(B)環状エーテル及び/又は環状 ン、ジエチレングリコールホルマール及び1,4-ブタ ンジオールホルマールからなる群から選ばれる少なくと も1種である上記第1の発明に記載のポリアセタール樹 脂の連続製造方法に関する。

#### [0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明のポリアセタール樹 脂の連続製造方法について詳細に説明する。本発明に係 るポリアセタール樹脂は、(A)トリオキサンと(B) 環状エーテル及び/又は環状ホルマールとを、(C)三 いて塊状重合させたポリアセタール共重合体を主成分と するが、その基本的な分子構造は特に限定されず、直鎖 構造の他、分岐・架橋構造を有するもの、ブロック成分 を導入したもの等も包含される。また、その分子量或い は溶融粘度は、ポリアセタール樹脂が溶融成形可能であ れば何ら限定されるものではないが、溶融成形性の指標 となるメルトインデックス (MI)が0.1~100g /10min (ASTM D1238に準拠) の範囲内 のものが好ましい。

テル及び/又は環状ホルマールとしては、エチレンオキ シド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、エピク ロロヒドリン、エピブロモヒドリン、スチレンオキシ ド、オキセタン、3,3-ビス(クロルメチル)オキセ タン、テトラヒドロフラン、トリオキセパン、1,3-ジオキソラン、エチレングリコールホルマール、プロピ レングリコールホルマール、ジエチレングリコールホル マール、トリエチレングリコールホルマール、1,4-ブタンジオールホルマール、1,5-ペンタンジオール ホルマール、1,6-ヘキサンジオールホルマール等が 40 挙げられる。その中でも、エチレンオキシド、1、3-ジオキソラン、ジエチレングリコールホルマール、1, 4-ブタンジオールホルマールが共重合反応性とポリア セタール樹脂の熱安定性の点で好ましいが、特に1,3 ージオキソランが好ましい。

【0009】本発明において使用される(B)環状エー テル及び/又は環状ホルマールは、その1種単独の使用 の他、2種以上の組合せで使用することが可能であり、 その使用量は得られるポリアセタール樹脂の剛性、耐薬 品性等を考慮すると(A)トリオキサン100重量部に 50 3~0.006重量部が好ましいが、0.0005~

対して、上記1種又は2種以上の組合せに係る(B)成 分を0.1~20重量部の割合(以下、割合という語は 省略する。)が好ましいが、特に好ましくは $0.5 \sim 1$ 5重量部である。なお、(B)環状エーテル及び/又は 環状ホルマールは、不活性ガスと共に、又は他の有機溶 剤等で希釈して用いてもよい。

【0010】本発明に係る製造方法においては、(A) トリオキサン又は(B)環状エーテル及び/又は環状ホ ルマールのいずれかに予め、ポリアセタール樹脂の分子 ホルマールが、エチレンオキシド、1,3-ジオキソラ 10 量を調整する成分、分岐構造又は架橋構造を形成しうる 成分等の他の化学成分を添加併用することができるが、 その場合、有機溶剤等で一旦希釈して添加、使用するこ とも好ましい方法である。分子量を調整する成分として は、不安定末端を形成することのない連鎖移動剤、例え ばメチラール、メトキシメチラール、ジメトキシメチラ ール、トリメトキシメチラール、オキシメチレンジーn ブチルエーテルの如きアルコキシ基を有する化合物が 例示され、これらの化合物の1種又は2種以上を使用す ることができる。これら分子量を調整する成分の使用量 フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物を用 20 は、上述の1種又は2種以上併用の場合共に、(A)ト リオキサン100重量部に対して、0.5重量部を超え ないことが好ましい。

【0011】また、上記分岐構造又は架橋構造を形成し うる成分としては、例えばエチレングリコールジグリシ ジルエーテル、プロピレングリコールジグリシジルエー テル、1,4-ブタンジオールジグリシジルエーテル、 ヘキサメチレングリコールジグリシジルエーテル、レゾ ルシノールジグリシジルエーテル、ビスフェノールAジ グリシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシ 【0008】本発明において使用される(B)環状エー 30 ジルエーテル、ポリプロピレングリコールジグリシジル エーテル、ポリブチレングリコールジグリシジルエーテ ル、グリセリン及びその誘導体、ペンタエリスリトール 及びその誘導体等が挙げられる。これら分岐構造又は架 橋構造を形成しうる成分の使用量は、(A)トリオキサ ン100重量部に対して0.3重量部を超えないことが 好ましい。

> 【0012】本発明において使用される(C)三フッ化 ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物は、ポリア セタール樹脂製造用カチオン重合触媒であり、これらの 化合物としては、三フッ化ホウ素のほか、三フッ化ホウ 素ジエチルエーテラート、三フッ化ホウ素ジブチルエー テラート、三フッ化ホウ素ジオキサネート、三フッ化ホ ウ素アセチックアンハイドレート、三フッ化ホウ素トリ エチルアミン錯化合物等の三フッ化ホウ素配位化合物等 が挙げられ、単独または組み合わせて使用される。単独 使用の場合、三フッ化ホウ素が反応活性に優れるため特 に好ましい。

> 【0013】上記(C)成分の使用量は、トリオキサン 100重量部に対して三フッ化ホウ素換算で0.000

0.003重量部が特に好ましい。使用量が0.006 重量部を超えると、後述する方法により(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールと重合触媒の両供給流の接触、混合操作時に、該接触の起こり始める供給管内の所定の合流部位に重合物即ち(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールを成分とする重合物を生成し易く、供給管の閉塞を進め、供給流量の不安定化を来す原因になり易い。また、逆に0.0003重量部未満の場合には、ポリアセタール樹脂を高い収率で得ることが発しくなる傾向を示し、いずれの場合もポリアセタール樹脂を常に高い収率で長期間安定して連続製造することが困難になる。

【0014】なお、(C) 三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物はその使用時に各種不活性流体で一旦希釈して供給するとも可能である。具体的には、三フッ化ホウ素を使用する場合は、窒素ガス等の不活性気体で希釈され、また、三フッ化ホウ素配位化合物を使用する場合は、不活性な有機溶剤で希釈されて使用されることが可能である。これら希釈使用は、後述する

(B) 環状エーテル及び/又は環状ホルマールとの接触 20 時にしばしば見られる該(B) 成分の単独重合に基づく 異常な副反応物の生成を防止するためである。

【0015】次に本発明に係るポリアセタール樹脂の連続製造方法につい詳細に説明する。本発明に係るポリアセタール樹脂の連続製造方法の特徴は、前記(A)トリオキサンと(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールとを、(C)三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物を用いて塊状重合させてポリアセタール樹脂を連続的に製造するに際し、先ず(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールと(C)三フッ化ホウ素及び/又は環状ホルマールと(C)三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物とを(A)トリオキサンと接触させる前に接触させ、その混合流の線速度が0.1m/秒以上となる条件下に混合時間0.1~5秒で一旦混合した後、該混合物を更に(A)トリオキサンと接触させ、その混合流の線速度が0.3m/秒以上となる条件下に混合時間0.01~5秒で混合し、続いて該混合物を重合機に供給して重合させることにある。

【0016】即ち、先ず(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールと(C)三フッ化ホウ素及び/又は三フッ化ホウ素配位化合物とを、(A)トリオキサンと接触させる前に一旦接触させ、混合流を作るが、該混合流の概念には前記2成分の接触後における混合の進行開始時点を含む全流れを含むものである。

【0017】上記(B)及び(C)の両成分からなる混合流の線速度は0.1m/秒以上であることが必要であるが、0.3~10m/秒の範囲が好ましい。0.1m/秒未満では(B)成分と(C)成分との接触が起こる場所の供給管内面に(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールの重合物が生成し易く、生成すれば供給管の断面積を縮小して供給流量を不安定にし、更に進めば供50

6

給管を閉塞してしまうこともある。この重合に基づく閉塞の危険は前記線速度が0.1m/秒以上になれば起こりにくいため、一応安全ではあるが、0.3m/秒を超えるとほとんど発生しなくなる。線速度は0.1m/秒以上である限り上記のごとく安全であるが、10m/秒を超えても本発明の効果を損なうものではないものの、高い線速度を発生させるための装置の設置が必要になり、この点、実用性に欠ける嫌いがある。

【0018】更に上記2成分を混合するにあたり、その混合時間は0.1~5秒とすることが必要である。混合時間が0.1秒未満では上記(B)及び(C)の2成分の混合の程度が不充分であったり、混合物内の各成分の偏在を引き起こしたりするためか、ポリアタール樹脂を高い収率で得ることが難しくなる。逆に5秒を超えると前記線速度が低すぎる場合と同様に供給管内の所定の合流部分に(B)環状エーテル及び/又は環状ホルマールの重合物が生成し易く、その結果として供給管の断面積を縮小し、供給流量を不安定化を起こしつつ最後は供給管の閉塞に至ることもある。

0 【0019】前記(B)及び(C)成分を含む混合流の 温度は特に限定されないが、-20~100℃の範囲に 維持されていることが好ましい。-20℃未満では触媒 の活性化機能が充分に発揮されないことがあり、逆に1 00℃を超えると該触媒の活性化が進み過ぎる場合があ るほか、配管内の圧力が高くなる傾向が発現することが あるからである。

【0020】次に、上記(B)及び(C)成分を含む混合物は、重合機に供給される前に更に(A)トリオキサンと混合される。先ず(B)及び(C)成分を含む混合物を(A)トリオキサンと接触させ、その混合流を作るが、該混合流の概念には前記接触後における混合の進行開始時点を含む全流れが含まれる。(B)及び(C)成分を含む混合物と(A)トリオキサンを含む混合流は、線速度が0.3m/秒以上となる条件下に混合時間0.01~5秒で混合し、得られた混合物を引き続き重合機に供給し、重合させる。

【0021】(B)及び(C)成分の混合物と(A)トリオキサンとの接触後に得られた混合流の線速度は0.3m/秒以上であることが必要であるが、0.5~10m/秒の範囲が特に好ましい。この場合、0.3m/秒未満では(B)及び(C)成分の混合物と(A)成分の接触が起こる場所の供給管内面にポリアタール樹脂が生成し易く、生成した場合は供給管の断面積を縮小して供給流量を不安定にし、生成が進めば該管のを閉塞してしまうこともある。該閉塞の問題は線速度は0.3m/秒以上である限り起こりにくいため安全であるが、0.5m/秒を超えるとほとんど発生しなくなる。また、線速度が0.3m/秒以上である限り、上記のごとく安全であり、10m/秒を超えても本発明の効果を損なうものではないが、高い線速度を発生させるための装置の設置

が必要になり、この点、実用性に欠ける嫌いがある。 【0022】上記のごとく、(B)及び(C)成分の混 合物と(A)トリオキサンとの混合時間はO.01~5 秒である必要がある。混合時間が0.01秒未満では上 記各成分の混合の程度が不充分であったり、混合物中に おける各成分の偏在を引き起こしたりするためかポリア セタール樹脂を高い収率で得ることが難しくなる。逆に 5秒を超えると前記線速度が低過ぎる場合と同様に供給 管内の所定の合流部分にポリアセタール樹脂が生成し易 く、生成した場合は供給管の断面積の縮小、供給流量の 10 不安定化を起こすと共に、供給管の閉塞に至ることもあ

【0023】更に、前記(B)及び(C)と(A)を含 む混合流の温度は65~125℃の範囲に維持されてい ることが好ましい。65℃未満では(A)トリオキサン の固化現象が見られはじめ、逆に125℃を超えるとポ リアセタール樹脂を高い収率で得ることが難しくなる。 (A)、(B)及び(C)成分は上記の条件の下に接 触、混合され、混合物として重合機に供給されて塊状重 合が開始される。重合機内の原料混合物、反応中間物は 20 65~135℃の範囲に保つことが好ましい。

【0024】所定の重合度に達した後、重合触媒を中和 し、失活する必要がある場合は、重合機より排出された 重合反応生成物又は重合機内の重合反応生成物に塩基性 化合物又はその水溶液等を加えて触媒の失活を行うこと ができる。ここに使用される失活剤としては通常、塩基 性化合物であるアンモニアの他、トリエチルアミン、ト リブチルアミン、トリエタノールアミン、トリブタノー ルアミン等のアミン類、アルカリ金属又はアルカリ土類 金属の水酸化物が使用されるが、他の公知の触媒失活剤 30 も使用することができる場合もある。

【0025】更に重合反応物の不安定末端部の分解除去 等、必要に応じて公知の方法にて安定化処理を行い、必 要な各種安定剤が配合されて製品となる。ここで用いら れる安定剤としては、ヒンダードフェノール系化合物、 窒素含有化合物、アルカリ或いはアルカリ土類金属の水 酸化物、無機塩、カルボン酸塩等のいずれか1種又は2 種以上を挙げることができる。

【0026】なお、本発明に係る製造方法により得られ るポリアセタール樹脂には、その特性を阻害しない限 リ、必要に応じて、熱可塑性樹脂に対する一般的な添加 剤、例えば染料、顔料等の着色剤、滑剤、核剤、離型 剤、帯電防止剤、界面活性剤、或いは有機高分子材料、 無機又は有機の繊維状、粉体状、板状の充填剤等の1種 又は2種以上を添加することができる。 なお、前記のご とく重合後に安定化処理等、必要に応じて各種処理のさ れたポリアセタール樹脂は、更に必要な場合は洗浄、未 反応モノマーの分離、乾燥等、従来公知の後処理に付す ことができる。

装置は、重合用原料の連続的処理、即ち供給、混合、塊 状重合及び重合体の排出等の処理を連続的にできるもの であれば特に限定されるものでない。例えばコニーダ

ー、二軸スクリュウ式連続押出混合機、二軸パドルタイ プの連続混合機、その他各種提案されている公知の、ト リオキサン等の連続重合装置が使用できる。この場合、 必要に応じて2つ以上の同種又は異種タイプの重合機を

組み合わせて使用することもできる。

[0028]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明するが、 本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

(実施例1)外側に熱(冷)媒を通すジャケットが付 き、断面形状は2つの円が一部重なった形状であるバレ ルと、パドル付きの2本の回転軸で構成される連続式混 合反応機(重合機)を用い、該2本の回転軸をそれぞれ 異方向に50rpmで回転させた。トリオキサン100 重量部に対して3.2重量部に相当する量の1.3-ジ オキソランと、0.002重量部に相当する三フッ化ホ ウ素とを供給管内で接触させ、その混合流の線速度を

1.2m/秒としながら、トリオキサンと接触させる前

に1.1秒間混合した後、該混合物をトリオキサンと接 触させ、その混合流の線速度を2.2m/秒としながら 0.3秒間混合し、続いて該混合物を上記の重合機に連 続的に供給してカチオン塊状重合を連続的に行った。連 続運転を30時間行ったが、上記各原料又は混合物の供 給管内にはポリジオキソランの生成もポリアセタール樹 脂の生成も見られず、供給管内の閉塞は発生しなかっ た。また、1、3-ジオキソラン及び三フッ化ホウ素の 供給流量は一定値を示し、安定的にポリアセタール樹脂 を製造することができた。更に、重合機の排出口から排 出された反応生成物を分析したところ、粗ポリマーに対 する純ポリマーの比率は99.5重量%と充分高い値を 示した。なお、ここで粗ポリマーとは重合反応生成物で あって、未反応物その他を含むものをいい、純ポリマー とは粗ポリマー中のポリアセタール樹脂成分のみをい

Э. 【0029】(比較例1)実施例1と同様の重合機を用 い、トリオキサン100重量部に対して3.2重量部に 相当する量の1,3-ジオキソランと、0.002重量 部に相当する三フッ化ホウ素とを供給管内で接触させ、 その混合流の線速度を1.2m/秒としながら1.1秒 間混合した後、該混合物を重合機に直接供給し、更にト リオキサンを別の供給管を用いて重合機に直接供給して カチオン塊状重合を連続的に行った。重合機の排出口か ら排出された反応生成物を分析したところ、粗ポリマー に対する純ポリマーの比率は96.1重量%と低く、収 率としては不充分な値を示した。

【0030】(比較例2)実施例1と同様の重合機を用 い、トリオキサン100重量部と、該トリオキサンに対 【0027】本発明の製造方法の実施に用いられる重合 50 して3.2重量部に相当する1,3-ジオキソランとを

予め混合した後、該混合物をトリオキサン100重量部 に対して0.002重量部に相当する三フッ化ホウ素と を供給管内で接触させ、その混合流の線速度を2.2m /秒としながら、O.3秒間混合した後、該混合物を重 合機に供給してカチオン塊状重合を連続的に行った。重 合機の排出口から排出された反応生成物を分析したとこ ろ、粗ポリマーに対する純ポリマーの比率は93.2重 量%と低く、収率としては不充分な値を示した。

【0031】(比較例3)実施例1と同様の重合機を用 相当する量の1、3-ジオキソランと、0.002重量 部に相当する三フッ化ホウ素とを供給管内で接触させ、 その混合流の線速度を1.2m/秒としながら、トリオ キサンと接触する前に1.1秒間混合した後、該混合物 を更にトリオキサン100重量部と接触させ、混合流の 線速度を0.05m/秒としながら13.2秒間混合 し、続いて該混合物を上記重合機に連続的に供給しなが ら、カチオン塊状重合を連続的に行った。連続運転を 0.1時間行ったところで、三フッ化ホウ素の供給流量 ところ、供給配管の内面の合流部位にポリアセタール樹 脂の少量の生成は見られた。

【0032】(比較例4)実施例1と同様の重合機を用 い、トリオキサン100重量部に対して3.2重量部に 相当する量の1、3-ジオキソランと、0.002重量 部に相当する三フッ化ホウ素とを供給管内で接触させ、 その混合流の線速度を0.05m/秒としながら、トリ オキサンと接触する前に48.4秒間混合した後、該混 1.0

合物を更にトリオキサン100重量部と接触させ、混合 流の線速度を2.2m/秒としながら、0.3秒間混合 し、続いて該混合物を上記重合機に連続的に供給しなが らカチオン塊状重合を連続的に行った。連続運転を0. 2時間行ったところで、三フッ化ホウ素の供給流量が不 安定となり、運転を中止した。供給管内を確認したとこ ろ、配管内の1,3-ジオキソランと三フッ化ホウ素の 合流部位にポリジオキソランの生成が見られた。

[0033]

い、トリオキサン100重量部に対して3.2重量部に 10 【発明の効果】本発明に係るポリアセタール樹脂の連続 製造方法においては、(A)、(B)及び(C)の各成 分の混合を特定の混合条件下に行い、重合機に供給する 方法をとることによりポリアセタール樹脂を高い収率 で、工業的に長期間安定して得ることに成功した。因み に従来公知の技術では(A)、(B)及び(C)の各成 分を一度に混合して重合機に供給して重合したり、予め (B)と(C)との混合物を連続的に重合機に供給しな がら、(A)を別の供給管から直接重合機に供給し、重 合機中で両者を接触させ、混合して重合を行う方法であ が不安定となり、運転を中止した。供給管内を確認した 20 るが、前者の方法では混合時間が短い場合は不均一混 合、触媒の不充分な活性化により、ポリアセタール樹脂 の高収率化は難しく、逆に混合時間が長い場合は供給管 中での重合体の生成、管の閉塞等の問題が起こりやすく 共に好ましくない。後者の方法では、重合機中での両者 の均一混合が不充分なまま重合が進行してしまうため、 やはり高品質のポリアセタール樹脂を高収率で得ること は困難である。